PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09169537 A

(43) Date of publication of application: 30.06.97

(51) Int. CI

C03C 3/087

(21) Application number: 08004449

(22) Date of filing: 16.01.96

(30) Priority:

19.10.95 JP 07271103

(71) Applicant:

NIPPON SHEET GLASS CO LTD

NIPPON ITA GLASS TEKUNORISAAC KK

(72) Inventor:

SAKAI CHIHIRO TOSHIKIYO GIICHI HITAI TADAKAZU

(54) PRODUCTION OF SODA LIME GLASS

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To suppress the formation of nickel sulfide in melted and formed glass by adding a very small amt. of a zinc compd. to glass stock.

SOLUTION: A very small amt. of a zinc compd. is added to glass stock so as to suppress the formation of nickel sulfide in melted and formed glass due to nickel compds. contained in the glass stock and/or nickel compds. entering the glass stock during melting. Zinc nitrate, zinc oxide or zinc sulfate is preferably used as the zinc compd. The pref. amts. of zinc nitrate, zinc oxide and zinc sulfate

added to the glass stock are 0.01-0.15wt.% [expressed in terms of $Zn(NO_3)_2.6H_2O]$, 0.075-0.15wt.% (expressed in terms of ZnO) and 0.01-0.035wt.% (expressed in terms of ZnSO₄) of the total amt. of the glass stock, respectively.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

C 0 3 C 3/087

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-169537

(43)公開日 平成9年(1997)6月30日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号

庁内整理番号

FI.

技術表示箇所

C 0 3 C 3/087

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特度平8-4449

(22)出願日

平成8年(1996)1月16日

(31)優先権主張番号 特願平7-271103

(32)優先日

平7 (1995)10月19日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000004008

日本板硝子株式会社

大阪府大阪市中央区道修町3丁目5番11号

(71)出顧人 594171274

日本板硝子テクノリサーチ株式会社

兵庫県伊丹市鴻池字街道下1番

(72)発明者 酒井 千尋

兵庫県伊丹市鴻池字街道下1番 日本板硝

子テクノリサーチ株式会社内

(72)発明者 年清 義一

兵庫県伊丹市鴻池字街道下1番 日本板硝

子テクノリサーチ株式会社内

(74)代理人 弁理士 大野 精市

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ソーダ石灰系ガラスの製造方法

(57) 【要約】

【目的】 ガラス原料の溶融時に硫化ニッケルが生成されるのを効果的に抑制することができるソーダ石灰系ガラスの製造方法を提供する。

【構成】 ガラス原料中に含有されるニッケル系化合物 及び/または前記ガラス原料の溶融過程で混入するニッケル系化合物に基因して溶融形成されたガラス中に生成 される硫化ニッケルに対して、前記ガラス原料に亜鉛化 合物を微量添加させることにより抑制する。

20

30

40

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ガラス原料中に含有されるニッケル系化合物及び/または前記ガラス原料の溶融過程で混入するニッケル系化合物に起因して溶融成形されたガラス中に生成される硫化ニッケルを、前記ガラス原料に亜鉛化合物を微量添加させることにより抑制することを特徴とするソーダ石灰系ガラスの製造方法。

【請求項2】 前記亜鉛化合物が硝酸亜鉛または酸化亜 鉛である請求項1に記載のソーダ石灰系ガラスの製造方 法。

【請求項3】 前記亜鉛化合物が硫酸亜鉛である請求項 1に記載のソーダ石灰系ガラスの製造方法。

【請求項4】 前記ガラス原料の総重量に占める前記硝酸亜鉛のZn(NO₃)、・6H₂Oとしての重量百分率が0.01~0.15%の範囲である請求項2に記載のソーダ石灰系ガラスの製造方法。

【請求項5】 前記ガラス原料の総重量に占める前記酸 化亜鉛の2nOとしての重量百分率が0.075~0. 15%の範囲である請求項2に記載のソーダ石灰系ガラ スの製造方法。

【請求項6】 前記ガラス原料の総重量に占める前記硫酸亜鉛の2nSOとしての重量百分率が0.01~0.035%の範囲である請求項3に記載のソーダ石灰系ガラスの製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ソーダ石灰系ガラスの製造方法に関し、特にガラス原料を溶融する際に硫化ニッケル (NiS) がガラス素地中に生成するのを効果的に抑制し、高品質のガラス製品を得ることが可能なソーダ石灰系ガラスの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来から行われているソーダ石灰系ガラスの製造方法では、ガラス原料を溶融窯で1500℃近い高温で溶融する過程で、溶融窯内部に使用されているステンレス中のニッケル(Ni)成分やガラス原料中に不純物として存在するニッケル(Ni)を含む金属粒子(例えばステンレス粒子)が溶融ガラス中に混入し、ニッケル(Ni)成分とガラス原料として使用される芒硝(Na2SO)中の硫黄(S)成分が反応して、溶融成形されたガラス製品中に硫化ニッケル(NiS)の微小な異物として存在することがある。硫化ニッケル(NiS)の異物の存在頻度はガラス製品の10数 tに1個程度と非常に低く、また球状を呈しており粒径が0.3mm以下と非常に小さいため、製造ライン上での検出は非常に難しい。

【0003】ところで、ソーダ石灰系ガラスの素板は、加工して建材用ガラスまたは自動車用の強化ガラスとするために、軟化点近くまで加熱した後に急冷してガラス板の表面層に圧縮応力を発生させている。

【0004】強化工程で製造され常温に戻された強化ガラス中に硫化ニッケル(NiS)が溶融欠点として含まれる場合には、約350℃以上で安定なα相が不安定な相として存在する。前記α相は常温では安定に存在できかいため、時間の経過とともに常温で安定なβ相に相転移する。この相転移によって硫化ニッケル(NiS)は体積が膨張し、その結果、硫化ニッケル(NiS)が含まれているガラス板はクラック(破損)を生じる。強化ガラスはガラス板の厚み方向の内部約2/3の部分に引張応力層が存在するため、引張応力層におけるNiSーα相のβ相への相転移によりクラック(破損)が急速に進展してガラス板の自然破損に至る。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】このような強化ガラスの自然破損を防止するために、強化工程で製造され常温に戻された強化ガラスを再び焼成炉(ソーク炉)の中に挿入して、300℃以下の温度に加熱し一定時間保持することによって、強化ガラス中に硫化ニッケル(NiS)を不安定なα相(約350℃以上で安定なα相)から約300℃以下で安定なβ相に相転移させて体積膨張を生じさせ、強化ガラスを強制的に破損させることによって、硫化ニッケル(NiS)の異物を含む不良品を除去する方法が知られている(ソーク処理という)。しかしながら、このような熱処理を中心とした工程作業を行うことは、昇温に多くの時間と熱エネルギーを費やすため製造コストのアップに繋がり、また納期短縮や生産性向上の大きな障害となっている。

【0006】従って、本発明の目的は、上記問題点を解消し、ガラス原料の溶融時に硫化ニッケル (NiS)が生成されるのを効果的に抑制することができるソーダ石灰系ガラスの製造方法を提供するところにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】

[構成] この目的を達成するための本発明のソーダ石灰系ガラスの製造方法の特徴手段は、ガラス原料中に含有されるニッケル (Ni) 系化合物及び/または前記ガラス原料の溶融過程で混入するニッケル (Ni) 系化合物に起因して溶融成形されたガラス中に生成される硫化ニッケル (NiS) を、前記ガラス原料に亜鉛化合物を微量添加させることにより抑制することを特徴とするソーダ石灰系ガラスの製造方法である。

【0008】本発明において、前記亜鉛化合物としては 硝酸亜鉛(Zn(NO₃),·6H₂O)、酸化亜鉛(Z nO)または硫酸亜鉛(ZnSO₃またはZnSO₄・7 H₂O)が好ましいが、これ以外の亜鉛化合物を適用す ることも可能である。その一例として、ハロゲン化亜鉛 としてはフッ化亜鉛(ZnF₂・4H₂O)、臭化亜鉛 (ZnBr₃)、塩化亜鉛(ZnCl₃)またはヨウ化亜 鉛(ZnI₃)を、有機亜鉛としては安息香酸亜鉛(Z

3

n (C₆H₅CO₂)₂)、酢酸亜鉛 (Zn (CH₅CO₂)₂・2H₂O) または燐酸亜鉛 (Zn₅(PO₄)₂・4H₂O) を挙げることができる。

【0009】また、ガラス原料の総重量に占める前記硝酸亜鉛(2n(NO): $6H_{2}O$)の重量百分率は、 $0.01\sim0.15$ %の範囲であることが好ましく、また前記ガラス原料の総重量に占める前記酸化亜鉛(2nO)の重量百分率は、 $0.075\sim0.15$ %の範囲であることが好ましく、さらに前記ガラス原料の総重量に占める硫酸亜鉛($2nSO_{4}$ または $2nSO_{4}$ ・ $7H_{2}O$)の重量百分率は、 $0.01\sim0.035$ %の範囲であることが好ましい。

【0010】なお、本発明においてニッケル(Ni)系化合物は、溶融窯内部に使用されているステンレス中のニッケル(Ni)成分やガラス原料中に不純物として存在するニッケル(Ni)を含む金属粒子(例えばステンレス粒子)等を含むものである。

【0011】また、本発明においては着色成分として微量の酸化第二鉄(Fe₂O₃)及び/または微量のセレン(Se)がガラス原料中に添加されていてもよい。本発明により製造されたソーダ石灰系ガラスの用途としては、板ガラス以外にもビンガラスや電球用ガラス等その利用範囲は広く、要するにソーダ石灰系ガラスであれば全ての用途が対象となる。なお、一般的なソーダ石灰系ガラスのガラス組成範囲は以下の通りである。

成分 濃度 (重量%) S i O₂ $71 \sim 73$ A 1 2O3 1. $5 \sim 1.8$ $0.02\sim0.05$ Fe₂O₃ $4.0 \sim 4.5$ MgO 8. $0 \sim 10.0$ CaO $13 \sim 14$ Na₂O K₂O $0.5 \sim 1.5$ $0.1 \sim 0.5$ SO₃

【0012】〔作用〕前記のように、ソーダ石灰系ガラ ス中に存在する硫化ニッケル (NiS) の異物は、ガラ ス原料中に混入したニッケル (Ni)を含む金属粒子や 溶解窯に使用されているステンレス中のニッケル(N i)成分がガラス原料として使用される芒硝(Na2S O.) 中の硫黄(S) 成分と高温状態のガラス化反応の 過程で生成されるが、本発明のソーダ石灰系ガラスの製 造方法の特徴手段によれば、予めガラス原料中に亜鉛化 合物を微量添加させておき、このガラス原料を溶融させ るものであるから、溶融時における前記ニッケル(N i)と硫黄(S)の反応による硫化ニッケル(NiS) の生成を抑制することが可能となる。特に、亜鉛化合物 として硝酸亜鉛(Zn(NO₃)2・6H₂O)、酸化亜 鉛(ZnO) または硫酸亜鉛(ZnSO。またはZnS O··7 H₂O)を用いた場合には、硫化ニッケル(Ni S) の生成の低減または完全消滅に十分な効果を得るこ

とが可能である。

【0013】すなわち、ガラス原料中に酸化亜鉛(ZnO)を微量添加させた場合には、ガラス原料の溶融時にイオン化傾向の作用を利用して硫化ニッケル(NiS)のニッケル(Ni)のサイトに亜鉛(Zn)を結合させ、硫化ニッケル(NiS)に硫化亜鉛(ZnS)成分を固溶させる。硫化亜鉛(ZnS)の融点は硫化ニッケル(NiS)に対してほぼ同温度であるが、固溶体(Zn、Ni)Sは溶融ガラスとの反応速度が硫化ニッケル(NiS)よりも速いため、分解が進行して硫化ニッケル(NiS)の異物の生成される数が大幅に減少する。【0014】また、ガラス原料中に硝酸亜鉛(Zn(NOs)、・6H₂O)を微量添加させた場合には、ガラス化反応での溶融雰囲気の酸化還元の状態を酸化状態にすることができ、硫化物は硫酸塩となるため硫化ニッケル(NiS)の生成を抑制することができる。

【0016】実使用のフロート式溶解窯での硫化ニッケル (NiS)の異物の存在頻度は、ガラス製品10数 t あたり1個程度であり、ガラス製品中のニッケル (Ni)成分の含有量も10ppm以下と非常に少ない。従って、ガラス原料中に添加させる硝酸亜鉛 (Zn(NO 30)・6 H₂O)、酸化亜鉛 (ZnO)または硫酸亜鉛 (ZnSO₄またはZnSO₄・7 H₂O)の量は微量で十分であり、硫化ニッケル (NiS)の生成の低減または完全消滅に十分な効果を得ることが可能である。

[0017]

【発明の実施の形態】以下に、本発明の実施の形態について説明する。

【0018】実使用のフロート式溶融窯において、ガラス原料の溶融時にニッケル (Ni)系の金属が硫黄 (S)と反応して硫化ニッケル (NiS)が生成される場合を想定した再現実験を行った。

【0019】まず、表1に示す各原料を混合して200 gのガラス原料を調整した。さらに、この調整されたガラス原料を7セット準備した。次いで、前記各ガラス原料中にニッケル(Ni)金属の粉末(粒径149μm)を、表2に示すようにガラス原料の総重量に占める重量百分率(添加割合)が0.00875~0.07%の範囲で各々添加させ、7種類のニッケル(Ni)金属粉末入りのガラス原料を調整した。

[0020]

50 【表1】

原 科	使用量 (g)
珪砂	92.0
ソーダ灰	26.5
ドロマイト	23.6
有 灰 石	5.8
芒硝	2. 0
カーポン	0. i
カレット	50.0
合 計	200.0

[0	0	2	1	
【表	2	1		

	Ni級加量 (g)	採加割合 (w t %)	NiS個数 (個)	最大径 (μm)	が ラス重量 (g)	個数 (個/g)
試料 1	0. 02	0. 00875	18	100	139	0. 13
試料 2	0. 04	0. 01750	29	90	134	0. 22
試料3	0. 04	0. 01750	41	200	128	0. 32
試料4	0. 07	0. 03500	72	140	124	0. 58
試料 5	0. 07	Q. 03500	65	180	133	0. 49
試料6	0. 07	0. 03500	87	150	135	0. 64
試料?	0. 14	0. 03500	148	120	129	1. 13

【0022】ニッケル(Ni)金属の粉末を添加させた前記各ガラス原料をアルミナ製坩堝(容量250cc)に入れ、このアルミナ製坩堝を600℃で30分間予備加熱した後に、1370℃に保持した電気炉内に挿入して10分間で1400℃まで昇温した。さらに、この温度で2.2時間保持した後に電気炉内から取り出し、キャストしたものを試料ガラス1~7とした。表2は、各試料ガラスにおける硫化ニッケル(NiS)の個数

(個)、最大径 (μ m)、ガラス重量 (g)、前記ガラス重量あたりの硫化ニッケル (N i S) の個数 (個)を示したものである。前記硫化ニッケル (N i S) の個数の測定は実体顕微鏡を用いて行った。測定の結果、硫化ニッケル (N i) 金属の粉末の濃度に依存していることがわかった(表 2 参照)。

【0023】次に、これら各試料ガラスについて、亜鉛化合物として硝酸亜鉛(Zn(NO₃):・6 H₂O)、酸化亜鉛(ZnO)及び硫酸亜鉛(ZnSO₄・7 H₂O)の粉末を各々添加させた場合の硫化ニッケル(NiS)の生成量の変化を調べた。

【0024】まず、前記硫化ニッケル(NiS)が生成された試料ガラス1~7の各ガラス原料と同配合のガラ *

* ス原料を新たに準備し、これらの各ガラス原料中に硝酸 亜鉛 (Zn (NO₃),・6 H₂O) の粉末を、表3に示すようにガラス原料の総重量に占める重量百分率 (添加 割合)が0.01~0.15%の範囲で各々添加させ、8種類のニッケル (Ni) 金属粉末並びに硝酸亜鉛 (Zn (NO₃),・6 H₂O) 含有の各ガラス原料を調整した。

【0025】そして、前記の場合と同様にして各ガラス 原料をアルミナ製坩堝に入れ、このアルミナ製坩堝を電 気炉内に挿入して昇温保持した。そして、電気炉内から 取り出し、キャストしたものを試料ガラス8~15とした。表3は、各試料ガラスにおけるニッケル(Ni)の 含有割合及び添加量、硝酸亜鉛(Zn(NO₃)2・6 H₂O)の添加割合、硫化ニッケル(NiS)の個数、最 40 大径、ガラス重量、前記ガラス重量あたりの硫化ニッケル(NiS)の個数を示したものである。

【0026】表3から明らかなように、ガラス原料中に 硝酸亜鉛 (Zn (NO₃)、6H₄O)を微量添加する ことにより、ガラス製品中の硫化ニッケル (NiS) の 生成の抑制に大きな効果があることがわかる。

[0027]

【表3】

	Ni含有割合 (wt%)	Ni添加量 (g)	研設亜鉛の 添加割合 (wt%)	NiS個数 (個)	最大餐 (μm)	á* ラス童世 (g)	個数 (個/g)
試料8	0.00875	0. 05	0. 0250	3	180	137	0. 02
社幹9	0.00875	0. 15	0. 0750	0	-	139	0
試容10	0.01750	0. 02	0.0100	25	110	134	0. 19
11 భ基	0.01750	0. 08	0. 0375	20	220	138	0. 14
試料12	0.01750	0. 15	0.0750	1	90	135	0. 01
試料13	0. 03500	0. 08	0. 0375	53	110	134	0.40
試料14	0. 03500	0. 15	0.0750	· 43	150	129	0. 33
試料15	0. 03500	0. 30	0.1500	5	80	129	0. 04

【0028】次に、前記硫化ニッケル(NiS)が生成された試料ガラス1~7の各ガラス原料と同配合のガラス原料を新たに準備し、これらの各ガラス原料中に酸化亜鉛(ZnO)の粉末を、表4に示すようにガラス原料の総重量に占める重量百分率(添加割合)が0.075~0.15%の範囲で各々添加させ、4種類のニッケル(Ni)金属粉末並びに酸化亜鉛(ZnO)入りの各ガラス原料を調整した。

【0029】そして、前記の場合と同様にして各ガラス原料をアルミナ製坩堝に入れ、このアルミナ製坩堝を電気炉内に挿入して昇温保持した。そして、電気炉内から取り出し、キャストしたものを試料ガラス16~19と*

*した。表4は、各試料ガラスにおけるニッケル(Ni) の含有割合及び添加量、酸化亜鉛(ZnO)の添加割 20 合、硫化ニッケル(NiS)の個数、最大径、ガラス重量、前記ガラス重量あたりの硫化ニッケル(NiS)の個数を示したものである。

【0030】表4から明らかなように、ガラス原料中に酸化亜鉛(ZnO)を微量添加した場合も、ガラス製品中の硫化ニッケル(NiS)の生成の抑制に大きな効果があることがわかる。

[0031]

【表4】

	Ni含有割合 (wt%)	雅成弘iK (g)	酸化亜鉛の 添加割合 (wt%)	NiS姆数 (個)	最大径 (µm)	かうス取 鼠 (g)	個敦 (個/g)
試料16	0.0175	0.30	0. 1500	24	90	138	0. 17
試料17	0. 0350	0. 15	0. 0750	82	200	140	0. 59
試料18	0. 0350	0. 30	0.1500	50	120	139	0. 36
試料19	0. 0700	0.30	0. 1500	64	200	136	0. 47

【0032】次に、前記硫化ニッケル(NiS)が生成された試料ガラス1~7の各ガラス原料と同配合のガラス原料を新たに準備し、これらの各ガラス原料中に硫酸亜鉛($ZnSO...7H_2O$)の粉末を、表5に示すようにガラス原料の総重量に占める重量百分率(添加割合)が0.01~0.35%の範囲で各々添加させ、4種類のニッケル(Ni)金属粉末並びに硫酸亜鉛($ZnSO...7H_2O$)入りの各ガラス原料を調整した。

【0033】そして、前記の場合と同様にして各ガラス 原料をアルミナ製坩堝に入れ、このアルミナ製坩堝を電 ※50

※気炉内に挿入して昇温保持した。そして、電気炉内から取り出し、キャストしたものを試料ガラス20~24とした。表5は、各試料ガラスにおけるニッケル(Ni)の含有割合及び添加量、硫酸亜鉛(ZnSO₁・7H₂O)の添加割合、硫化ニッケル(NiS)の個数、最大径、ガラス重量、前記ガラス重量あたりの硫化ニッケル(NiS)の個数を示したものである。

【0034】表5から明らかなように、ガラス原料中に 硫酸亜鉛(ZnSO、・7H₂O)を微量添加した場合 も、ガラス製品中の硫化ニッケル(NiS)の生成の抑

制に大きな効果があることがわかる。

*【表5】

[0035]

*

	Ni含有割合 (wt%)	Ni添加量 (g)	磁酸亜鉛の 添加割合 (w t %)	NiS個数 (例)	最大経 (μm)	カ゚ラス <u>館</u> 量 (g)	倒数 (個/g)
战科20	0. 01000	0. 05	0. 0250	0	_	128	0
試料21	0. 01750	0. 08	0. 9375	3	100	123	0. 02
試料22	0. 01750	0. 15	0. 0750	3	100	128	0. 02
試料23	0. 03500	0. 15	0. 0750	45	100	128	0. 35
試料24	0. 03500	0. 30	0. 1500	19	100	137	0. 14

[0036]

【発明の効果】以上に説明したように、本発明によれば ガラス原料中に亜鉛化合物を微量添加させているため、 溶融ガラス中のニッケル成分と硫黄成分が反応して硫化 ニッケルが生成されるの抑制することができ、ひいては ガラス製品中の硫化ニッケルの量を大幅に減少せしめる ことが可能である。

【0037】特に、亜鉛化合物として硝酸亜鉛、酸化亜 鉛または硫酸亜鉛を用いた場合には、硫化ニッケルの生 成の低減または完全消滅に十分な効果を得ることが可能 である。

【0038】さらに、亜鉛化合物の微量添加は、可視光 透過率や紫外線透過率を殆ど変化させることがないのみ ※ ※ならず、着色性や粘性あるいは膨張等のガラスの諸物性 値を変化させることはなく、従来通りの品質を保つこと が出来るので、実用上のメリットは大きい。

【0039】また、本発明によって硫化ニッケルを殆ど 含まないガラス製品を製造することが可能となり、強化 20 ガラスの製造構成においてもソーク処理が不要となるた め、製造コストの低減を図ることが可能である。

【0040】さらに、従来と同様の工程を経てソーダ石 灰系ガラスの製造を行うことができるから、従来の製造 設備をそのまま使用でき、設備の大幅な変更や増設等を 必要とせず、板ガラスとしての品質向上、及び設備の可 動コストの低減をも図ることが可能である。

フロントページの続き

(72)発明者 比田井 忠和

大阪府大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日本板硝子株式会社内